## **NOVEL CAMPTOTHECIN DERIVATIVE AND PRODUCTION THEREOF**

Publication number: JP62195393
Publication date: 1987-08-28

Inventor: / HIKIIKE MANABU, YAEGASHI TAKASHI Appikant: / YAKULT HONSHA KKA

Classification

Lassification: A61K31/675; A61R35/00; A61R35/02; C07F9/60; C07F9/60; C07F9/6561; A61K31/675; A61R35/00; C07F9/00; (IPC1-7); A61K31/675; C07F9/60;

Application number: JP19860034964-19860221 Priority number(s): JP19860034964-19860221

#### Abstract of JP62195393

NEW MATERIAL:The compound of formula I (R is H or lower alkyl). EXAMPLE:Camptothecin 20-phosphoric acid ester. USE:An antitumor agent having low toxicity. PREPARATION:The compound of formula I can be produced by heating camptothecnnof formula II or its 7-alkyl derivative in the presence of phosphoric acid and phosphorus pentoxide and heating the resultant polyphosphoric acid ester of camptothecin or its 7-alkyl derivative in the presence of water.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# ⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 195393

@Int\_Cl\_1

識別記号

庁内整理番号

每公開 昭和62年(1987)8月28日

C 07 F 9/60 // A 61 K 31/675

ADU

6917-4H 7252-4C

審査請求 未請求 発明の数 2 (全3頁)

**劉発明の名称** 新規なカンプトテシン誘導体およびその製造方法

②特 願 昭61-34964

**纽出 願 昭61(1986)2月21日** 

切発 明 者 引 池

学 東京都港区東新橋1丁目1番19号 株式会社ヤクルト本社

内

砂発 明 者 八 重 樫 隆

東京都港区東新橋1丁目1番19号 株式会社ャクルト本社

内

⑪出 願 人 株式会社ヤクルト本社

東京都港区東新橋1丁目1番19号

90代 理 人 弁理士 南 孝 夫

明細

1. 発明の名称

新規なカンプトテシン誘導体やよびその製造 方法

2. 特許請求の範囲

1) 一般式(1)

(式中、 R は水栗原子または低級アルキル基である)で表わされる新規なカンプトテシン誘導体およびその塩。

2) 一般式(11)

(式中、Rは水素原子または低級アルキル基である)で表わされるカンプトテンンまたは7ーアルキル誘導体を、リン酸および五酸化リンと共に加温し、カンプトテンンまたはその7ーアルキル誘導体のポリリン酸エステルを生成せしめ、さらに水を加えて加温することを特徴とする一般式(1)

(式中、 R は水 素原子または低級 アルキル基 である)で表わされる新規なカンプトテシン 誘導体およびその塩、

で表わされる新規なカンプトテシン誘導体お よびその塩の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は抗腫瘍活性を有する一般式(1)

(式中、Rは水素原子または低級アルキル基である)で表わされる新規なカンプトテシン誘導体およびその塩ならびにその製造方法に関するものである。

カンプトテシンは、1966年ウォール(Wall)らが、カンプトテカ・アキュミナータ(Camptotheca acuminata: 中国名:喜樹)から単離し、その抗腫瘍活性につき報告を行つて以来、広範なな抗腫瘍スペクトラムと高い抗ガン活性を有するものとして注目されたものであつて、これまでの各国の研究機関にかいては、より抗腫瘍活性の新規な誘導体を得るための高い、より低毒性の新規な誘導体を得るための合成研究がなされて来ている。

本発明者らは、カンプトテシンを基本構造と し た種々の誘導体を合成し、その抗腫瘍活性を

しめ、さらに、これを適益の水と共に加温する ことによりカンプトテシン 20-モノリン酸エス テル誘導体を生成せしめる。

これを反応式に示すと以下の如くである。

(II) 
$$H_3 PO_{P_2 O_5}$$
 $P_2 O_5$ 
 $P_2 O_5$ 

本発明に係る新規化合物は、水溶性に優れた物質であり、マウス白血病および P 388 腫瘍 に対し、著しい抗腫瘍活性を示し、有用範囲の広い制ガン剤として使用することができる。 以下に実施例を示し、本発明をさらに具体的に説明する。

## 实施例1

カンプトテシン 20-リン酸エステル リン酸(85%)7.5 ml K カンプトテシン 1gを容 調べた結果、カンプトテシン 20-リン酸エステル誘導体が、もとのカンプトテシンに比し、その抗煙瘍活性ならびに避性において著しく、優れた特性を有することを見出した。

本発明は、かかる知見に基づいてなされたものであつて、前記一般式(I)で表わされる新規なカンプトテシン 20-リン酸エステルおよびその塩ならびにその製造方法を提供するものである。

本発明に係る上記一般式(I)で表わされる化合物は下記の如くして製造される。

#### 一般式

$$\begin{array}{c} R \\ N \\ N \\ O \end{array} \tag{II}$$

(式中、Rは、水素原子または低級アルキル基である)で表わされるカンプトテシンまたはそのフーアルキル誘導体をリン酸および五酸化リンと共に加温し、ポリリン酸エステルを生成せ

股点: 194.0-195.0°(分解)

IR  $\nu \frac{K Dr}{max} cm^{-1}$ : 3410, 2980, 2940, 1760, 1645, 1570, 1550, 1225,

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6}. +)$   $\delta$  ppm: 0.80 (3H, t, J) = 7.3 Hz, 20-CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>), 2.08 ~ 2.21(2H, m, 20-CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>), 5.29 (2H, S, 5-CH<sub>2</sub>-), 5.38 (2H, S, 17-CH<sub>2</sub>-).

7.38 (1H, S, 14-H), 7.71 (1H,  $d \times d$ ,  $J = 8.4 \, \text{Hz}$ , 11-H), 7.87 (1H,  $d \times d$ ,  $J = 8.4 \, \text{Hz}$ , 10-H), 8.12 (1H, d,  $J = 8.4 \, \text{Hz}$ , 9-H), 8.18 (1H, d,  $J = 8.4 \, \text{Hz}$ , 12-H), 8.69 (1H, S, 7-H),

31P-NMR(DMSO-d6中) & ppm:-3.97。

( 内部基準は pH 6.86リン酸標準液を用いた。)

### 実施例2

7-エチルカンプトテシン 20-リン酸エステル
7-エチルカンプトテシン 0.5 をリン酸 (85%)
4.0 ml に溶解し、この混合物の急酸な温度上昇に
住意しながら、これに、五酸化リン 8.3 を少し
ずつ加えた。この反応混合物を 60~70 ℃ で 48
時間加温した後、更に五酸化リン 2.0 を かた、
60~70 ℃ で 24 時間加温した。次に、室温に冷
却した後、水 20 ml を加え、 50 ℃ で 10 分間加温
して、加水分解したのち、生じた不容物を除き、
イオン交換クロマトグラフィー(ダイヤイオン
HP 20 )により 水/メタノール系容媒で溶出す

d, J = 8.1 Hz, 12 - H)

 $^{31}$ P - NMR ( DMSO -  $d_6$   $\oplus$  )  $\delta$  ppm : -4.01

MS m/z: 457 (M<sup>+</sup>+ H), 479 (M<sup>+</sup>+ Na)

なお、上記の 7 ーエチルカンプトテシンは、 特開昭 56-158786 号公報記載の実施例 3~5 に 単拠して製造することができる。

#### 実施例3

7 - エチルカンプトテシン 20-リン酸エステルモノナトリウム塩

**融点: 250~251℃(分解)** 

 $IR = \frac{KBr}{max} cm^{-1}$ : 3400, 2975, 2935, 2880,

ると、メタノールת出分画より、 黄色粉末が得られた。 この粉末を少量のクロロホルムーエタノール混合溶媒で洗い、エタノールで再結晶精製すると、 0.38 g の 標記化合物の黄色結晶が得られた。

股点; 198~200 C (分解)

IR  $v_{max}^{KBr}$  cm<sup>-1</sup>: 3600, 3220, 2970, 2930, 2875, 1750, 1650, 1590, 1230, 1005, 955,

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6} \oplus) \delta ppm: 0.80 (3H, t, J)$   $= 7.3Hz, 20-CH_{2}CH_{3}), 1.32 (3H, t, J)$   $J=7.3Hz, 7-CH_{2}CH_{3}), 2.16 (2H, q, J)$   $J=7.3Hz, 20-CH_{2}CH_{3}), 3.24 (2H, q, J)$   $J=7.3Hz, 7-CH_{2}CH_{3}), 5.34 (2H, S, 5)$   $--CH_{2}-), 5.37 (1H, d, J=16.9Hz, 17)$  --CH(H)-), 5.42 (1H, d, J=16.9Hz, 17) --CH(H)-), 7.35 (1H, S, 14-H), 7.73  $(1H, d \times d, J=8.1Hz, 11-H), 7.86$   $(1H, d \times d, J=8.1Hz, 10-H), 8.18$  (1H, d, J=8.1Hz, 9-H), 8.29 (1H, J)

1735, 1655, 1595, 1230, 1160, 1070,

特許出願人 株式会社 ヤクルト本社 代理 人 弁理士 南 、孝、夫

